PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 05025058 A

(43) Date of publication of application: 02.02.93

(51) Int. Cl A61K 39/395 A61K 47/10

(21) Application number: 03204743

(22) Date of filing: 20.07.91

(71) Applicant: HAGIWARA YOSHIHIDE

(72) Inventor: HAGIWARA HIDEAKI

YUASA HIDEO

YAMAMOTO YASUNORI

(54) STABILIZED HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY PREPARATION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title preparation substantially improved in stability, in particular, stability to the flocculation or precipitation in its redissolution after lyophilization by formulating human monoclonal antibody with a specified small amount of mannitol.

CONSTITUTION: D-mannitol as stabilizer is introduced into a human monoclonal antibody preparation by

dialysis, pref. after replacement with a buffer solution suitable for the preparation through gel filtration technique for preparation manufacturing. The D-mannitol content of the preparation is pref. 1-20 (esp. 5-15) mg per mg of the human monoclonal antibody in the preparation. Combination of glycine with the D-mannitol will further improve the preparation's stability. The amount of the glycine to be used is 0.005-0.2 (pref. 0.1-0.15) mol per mg of the human monoclonal antibody.

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平5-25058

(43)公開日 平成5年(1993)2月2日

(51) Int.Cl.⁵

(22)出願日

識別記号 庁内整理番号 技術表示箇所

A 6 1 K 39/395 47/10

M 8413-4C J 7329-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 4 頁)

(21)出願番号 特願平3-204743

平成3年(1991)7月20日

(71)出願人 000234074

萩原 義秀

兵庫県宝塚市平井山荘4番14号

(72)発明者 萩原 秀昭

兵庫県宝塚市平井山荘4-14

(72)発明者 湯浅 英雄

兵庫県加西市北条町古坂3-79

(72)発明者 山本 泰範

兵庫県加西市北条町北条溝川53 第5岩井

ハイツ721号室

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉 (外1名)

(54) 【発明の名称】 安定化されたヒトモノクローナル抗体製剤

(57) 【要約】

【構成】 ヒトモノクローナル抗体 $1 \operatorname{mg}$ あたり $1 \sim 20$ mgのD-マンニトールを含有する安定化されたヒトモノ クローナル抗体製剤。

【効果】 本製剤は溶液状態、凍結乾燥状態、凍結状 態、殊に凍結乾燥後再溶解時のヒトモノクローナル抗体 の凝集、沈殿に対する安定性に優れている。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒトモノクローナル抗体1mgあたり1~ 20mgのD-マンニトールを含有することを特徴とする 安定化されたヒトモノクローナル抗体製剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は安定化されたヒトモノクローナル 抗体製剤に関し、さらに詳しくは、溶液状態、凍結乾燥 状態、凍結状態における安定性、殊に、凍結乾燥の再溶 解(復元)安定性に優れたヒトモノクローナル抗体製剤 に関する。

【0002】1975年にケーラーとミルスタインによ りモノクローナル抗体を遺伝子工学的に産生する方法が 提案されて [Koehler, G., Milstein, C, Nature 256, 495(1975)]以来、モノクローナル抗体が均質 な抗体として大量に供給される道がひらかれ、医学、生 物学の分野で広く利用されている。

【0003】近年、ヒトモノクローナル抗体がヒト臨床 試験に供されており、中でも抗腫瘍を目的とした医薬品 分野で注目されている。しかし、精製されたヒトモノク ローナル抗体は、溶液状態又は凍結乾燥後の再溶解(復 20 元) 時に凝集、沈殿しやすいという製剤上好ましくない 性質があり、そのような望ましくない性質をもたない安 定化されたモノクローナル抗体製剤の開発が望まれる。

【0004】一方、抗体(免疫グロブリン)の安定化法 として、従来、スルホン化免疫グロブリンに血清アルブ ミン又は血清アルブミンとグリシン及び/又はマンニト ールを添加する方法(特公昭62-20965号公 報) ; 比較的多量の多価アルコールを添加する方法(特 開昭63-88197号公報)、デキストランを添加す る方法(特開昭63-225320号公報)等が提案さ 30 れている。しかしながら、これらの従来提案されている 方法によつては、ヒトモノクローナル抗体製剤における 前記の如き望ましくない性質を充分に改良することはで きない。

【0005】今回、本発明者らは、ヒトモノクローナル 抗体に対して特定少量のマンニトールを配合することに よつて、ヒトモノクローナル抗体製剤の安定性、殊に、 ヒトモノクローナル抗体の凍結乾燥後再溶解する時の凝 集、沈殿に対する安定性が著るしく向上することを見い 出し、本発明を完成するに至った。

【0006】かくして、本発明によれば、ヒトモノクロ ーナル抗体1mgあたり1~20mgのD-マンニトールを 含有することを特徴とする安定化されたヒトモノクロー ナル抗体製剤が提供される。

【0007】本発明に従つて安定化可能なヒトモノクロ ーナル抗体には特に制限はなく、各種のヒトモノクロー ナル抗体を使用することができる。例えば、CLN-I gG, SLN-IgG, CoLN-IgA, TOS/H 8-IgM [萩原秀昭:BIOINDUSTRY, 4, 730(1987)] 等を代表例として例示することが 50 e, fastflow, フアルマシア)に吸着させた。カラム吸着物

できる。

【0008】このようなヒトモノクローナル抗体は、医 薬品等として実用化するために製剤化されるが、その製 剤化の方法としては、例えば精製されたヒトモノクロー ナル抗体を必要に応じて限外濾過、硫安分画等により濃 縮し、ゲル濾過法により製剤に適した緩衝液と置換し、 場合によつてはさらに濃度を調製した後、濾過滅菌処理 を行ない、凍結乾燥する方法が挙げられる。

2

【0009】本発明の安定化されたヒトモノクローナル 10 抗体製剤を調製するにあたつて、安定化剤としてのD-マンニトールは、上記製剤化の任意の段階で配合するこ とができるが、一般には、ゲル濾過法により製剤に適し た緩衝液と置換した後に透析法によつてヒトモノクロー ナル抗体製剤に導入するようにするのが好適である。D -マンニトールの含有量は、製剤中のヒトモノクローナ ル抗体 1 mgあたり $1 \sim 20$ mg、好ましくは $5 \sim 15$ mgの 範囲内とすることができる。D-マンニトールの含有量 が1mgより少ないと、所期とする充分な安定化効果が得 られず、また20mgよりも多いと、逆に抗体の凝集がみ られるようになる。

【0010】さらに、D-マンニトールに加えてグリシ ンを併用することにより、製剤の安定性がさらに向上す ることが判明した。その際のグリシンの使用量は厳密に 制限されないが、一般に、ヒトモノクローナル抗体1mg あたり $0.005\sim0.2$ モル、好ましくは $0.1\sim0.1$ 5モル範囲内が適当である。

【0011】グリシンの本発明の製剤への導入は、D-マンニトールの導入と同時期に行なうことができる。

【0012】本発明の製剤には、さらに必要に応じて、 pHを調整するための適当量のリン酸塩等を配合するこ とができる。

【0013】次に実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。

[0014]

【実施例】参考例1:ヒトモノクローナル抗体の調製 抗体産性細胞(ヒト×ヒトハイブリドーマ=CLN H 11) の凍結細胞を融解し、基礎培地にて洗浄した後、 10%ウシ胎児血清を含んだ基礎培地を用いて培養し た。培養後、この培養液から細胞を分取し、無血清培地 (Hybrity-II、HIHバイオセンター社製) にて再び 培養を行った後、さらに同じ培地で回分培養にてスケー ルアツプさせた。得られた無血清培養液40リツトルか ら細胞を取り除き、限外濾過(PROSTAK™、ミリ ポア社製)により、約5リツトルまで濃縮した。

【0015】これに硫酸アンモニウムを添加し、最終飽 和溶液が70%になる様に塩析し、硫安沈殿物を得た。

【0016】この硫安沈殿物を10mM燐酸緩衝液(以 下PBとする)にて20リツトル×2回、のベ24時 間、透析を行った後、陽イオン交換カラム(S-Sepharos (3)

3

を10mM PBでよく洗浄後、10mM PB中、0か ら0.5M MaClの濃度勾配により溶出し、IgG の粗分画を得た。

【0017】これをProtein Aカラムに吸着させ、10 mM PB+1M NaClでよく洗浄後、0.1Mグリ シン-塩酸+1M NaCl (pH3.0) で溶出し た。

【0018】得られたIgGを硫安分画(飽和濃度50 %) で濃縮し、10mM燐酸緩衝生理食塩水(以下PB よりゲル濾過を行い、精製IgGとした。

【0019】参考例2:安定化剤等の調製

(1) リン酸緩衝生理食塩水 (PBS) は、1.15g のNa2HPO4 (無水)、8.0gのNaC1、0.2g のKH₂PO₄、0.2gのKClを約900mlの蒸留水 に溶解後、pHを7.2-7.4に調整し、全量を1.0 gとした。

【0020】(2)注射用生理食塩水は、(株)大塚製 薬工場製を用いた。

品工場製の20% (w/v) D-マンニトール注射液を 蒸留水にて、それぞれ1%、5%、10%の濃度に希釈 した。

【0022】(4) 1%マンニトール+注射用生理食塩 水は、D-マンニトールを注射用生理食塩水にて1% (w/v) になるように溶解した。

【0023】(5)グリシン-マンニトール溶液は、グ リシン22.5g、20%D-マンニトール溶液50m 1、NaH2PO4・2H2O 1.56gを約900mlの水 に溶解し、pHを7.2-7.4に調整した。 * 30

*【0024】実施例1:ヒトモノクローナル抗体の凍結 乾燥剤の調製及びその安定性(1)

参考例2で作成した各々の溶液に対して参考例1で調製 したヒトモノクローナル抗体溶液を透析した。得られた 各々のヒトモノクローナル抗体溶液を1.0、2.5、 5.0mg/mlの濃度に調整した。 0.22μ mのメンブラ ンフイルターを通し、1mlずつバイヤルに分注した。ア メリカ、ラブコンコ社製のトレードライヤーを用いて凍 結乾燥を行った。凍結乾燥は、棚温−30℃でサンプル Sとする) で平衡化したSephacryl S-300カラムに 10 を凍結させるために約1時間置き、サンプルが完全に凍 結した後、吸引ポンプを動かし、乾燥を開始した。棚温 を0℃まで上昇させ約20時間後凍結乾燥を終了した。

【0025】各バイヤルに1mlの蒸留水を加え、凍結乾 燥粉末を溶解し、各々の溶解度を通常バクテリア等の培 養液の濁度を測定する際に用いられるOD600の値によ り比較した。抗体の凝集などの結果、不溶性粒子が生じ た場合、〇口600の値は上昇する。その結果、下記表1 に示すとおり、1%マンニトール溶液及びグリシンーマ ンニトール溶液が、ヒトモノクローナル抗体の凍結乾燥 【0021】(3)マンニトール溶液は、(株)大塚製 20 後の溶解度という点で最もすぐれていることがわかつ た。また、マンニトールのみの溶液でも5%、10%と 濃度が高い溶液では溶解度は悪くなつた。また、マンニ トールの濃度が1%であつても、1%マンニトール+注 射用生理食塩水の結果にみられるように、0.9%程度 のNaClが存在すると溶解度が悪くなつた。

> 【0026】表1. 各安定化剤におけるヒトモノクロー ナル抗体の凍結乾燥後の溶解度

 (OD_{600})

[0027]

【表1】

安定化剤	1 バイアル中の抗体量(m g)			
	0	1.0	2.5	5.0
PBS	0.019	0.194	0. 311	0.427
注射用生理食塩水	0.001	0.220	0.582	0.952
1%マンニトール	0.001	0.014	0.035	
5%マンニトール	0.000	0.194	0.270	-
10%マンニトール	0.001	0.246	0.317	-
1%マンニトール+ 注射用	0.001	0.193	. 0.228	-
生理食塩水				
う^ リンソーマソニトール	0.010	0.042	_ `.	0.115

【0028】 実施例2:ヒトモノクローナル抗体の凍結 乾燥剤の調製及びその安定性(2)

実施例1に記載の方法に準じて、1バイアル中のD-マ ンニトールの量が1、2、5、10、15、20、50 又は100㎏及びモノクローナル抗体の量が1、2.5又 は 5 mgを含む凍結乾燥剤を調製し、その溶解度を比較し 50 クローナル抗体の凍結乾燥後の溶解度

た。その結果を表2に示す。

【0029】その結果、凍結乾燥後のD-マンニトール 量が抗体 1 mgあたり 1~20 mgの範囲内にあれば、充分 な溶解度が得られることがわかる。

【0030】表2. D-マンニトールにおけるヒトモノ

6

5

 (OD_{600}) [0031]

【表2】

1バイアル中の	1バイアル中の抗体量(mg)			
D-マンニトール				
の量(mg)	1 mg	2,5 mg	5 mg	
1	0. 007	0. 008	0. 008	
2	0. 005	0. 004	0. 013	
5	0. 003	0. 003	0. 002	
10	0. 001	0. 004	0.008	
15	0. 002	0. 002	0. 005	
20	0. 005	0. 012	0.006	
50	0. 194	0. 0 22	0. 024	
100	0. 246	0. 127	0. 031	